

CLORVIOGEN LAMONS 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Zugelassen

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CLORVIOGEN LAMONS 20 mg/ml SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#)

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Birds

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD06AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Lamon's S.A.

Zulassungsdatum:

28/05/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aveflor a.s.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

318 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.